4012551947.

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE PCT/JP03/09272

22,07.03

REC'D 0 5 SEP 2003

WIPO PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年 7月22日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-212336

[ST. 10/C]:

[JP2002-212336]

出 願 人 Applicant(s):

名糖産業株式会社

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 8月21日

今井康



marage instations and and

【書類名】

特許願

【整理番号】

P-9720

【提出日】

平成14年 7月22日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

CO8B 37/02

【発明の名称】

ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイ増殖促進用組成

物

【請求項の数】

6

【発明者】

【住所又は居所】 岐阜県大垣市丸の内2丁目50番地 パサージュ大垣9

0 2

【氏名】

安田 憲司

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府豊中市岡町北1-1-8

【氏名】

小川 知彦

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県名古屋市南区道徳新町5-29

【氏名】

長谷川 正勝

【特許出願人】

【識別番号】

000243962

【氏名又は名称】

名糖産業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100089244

【弁理士】

【氏名又は名称】

遠山 勉

【選任した代理人】

【識別番号】

100090516

【弁理士】

【氏名又は名称】 松倉 秀実

【選任した代理人】

【識別番号】

100100549

【弁理士】

【氏名又は名称】 川口 嘉之

【連絡先】

03 - 3669 - 6571

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

012092

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイ増殖促進用組成物 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイを選択的に増殖させるための、デキストランを含む菌増殖促進用組成物。

【請求項2】 さらに、ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイを含む請求項1 に記載の菌増殖促進用組成物。

【請求項3】 デキストランの分子量が2,000~4,000万である請求項1に記載の菌増殖促進用組成物。

【請求項4】 請求項1~3のいずれか一項に記載の菌増殖促進用組成物を含む 医薬組成物。

【請求項5】 請求項1~3のいずれか一項に記載の菌増殖促進用組成物を含む健康用食品。

【請求項6】 請求項1~3のいずれか一項に記載の菌増殖促進用組成物を含む 飼料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、種々の生物学的活性を有する乳酸菌の1種であるラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイ(Lactobacillus casei subsp. casei)(以下、「L. ca sei subsp. casei」と略記する。)を選択的に増殖させるための、デキストランを含む菌増殖促進用組成物、及び、さらにL. casei subsp. casei を含む該菌増殖促進用組成物に関する。より具体的には、本発明は該菌増殖促進用組成物を含む生物学的活性を高めるための医薬組成物、並びに該菌増殖促進用組成物を含む生物学的活性を高めるための健康用食品及び飼料に関する。

[0002]

【従来の技術】

近年プロバイオティックスと呼ばれ、生きた乳酸菌等の有用微生物からなる「 微生物製剤」を整腸効果や感染症の防止、免疫賦活等を目的として摂取すること が注目されている。しかしながら、その有用微生物がヒトや動物等の腸内で生育・定着できるかが疑問視されている。有用微生物が腸内で生育・定着できなければ、期待されるその有用微生物の持つ生物学的活性が持続的に得られないことになる。それを補うための対策としては、その微生物製剤を随時補給する事が提唱・実行されているのが実情である。一方、プロバイオティックスに含まれる有用微生物が資化できるオリゴ糖等をプレバイオティックスと呼び、またそれをプロバイオティックスと一緒にしたものをシンバイオティックスと呼び、それらもまた、上記目的のために、ヒトや動物等に投与されている。しかしながら、そのプレバイオティックスがかなり多くの目的とする菌以外の腸内細菌に資化される場合には、腸内でそのプレバイオティックスの奪い合いになり目的の有用微生物を選択的に生育・定着させることは難しい。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

プロバイオティックスと呼ばれている有用微生物をヒトや動物等に摂取させた 後に、これらの有用微生物を随時補給しなくても、腸内で選択的に発育増殖・定 着させることで、また腸内に常在する有用微生物を腸内で選択的に発育増殖させ ることで、有用微生物由来の種々の生物学的活性を生体内で持続させることを課 題とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】

本願発明者らは、数ある有用微生物の中で、デキストランを資化して発育増殖することが出来る菌種として、L. casei subsp. casei を生体外 (in vitro) 試験において見出した。その L. casei subsp. casei は、アプルーブドリスト (Approved Lists) (1980) において分類・命名されているものである。この菌はヒトや動物等の腸内にも常在するグラム陽性の通性嫌気性桿菌であり、他の菌と共に腸内細菌叢を形成している。

[0005]

そこで、まず、この菌自体に生物学的活性、1例として皮下免疫の際の免疫賦活作用が存在するかどうかを確認したところ、体液性免疫及び細胞性免疫を増強

・維持することが分かった。次に、デキストランを経口摂取させることで、 L. casei subsp. casei をヒトや動物等の腸内で選択的に発育増殖・定着させ、その菌の有する生物学的活性を持続させることができるかどうかを確認するために、マウスを用いて初回のみに L. casei subsp. casei を投与し、その後、デキストランをマウスに経口で継続的に摂取させたところ、本菌はデキストランを資化して腸内で発育増殖・定着し、その菌の有する生物学的活性、例えば、体液性免疫及び細胞性免疫を増強・維持することを生体内(in vivo)試験において見出すに至った。

[0006]

他方、デキストラン自身にも種々の生物学的活性を有することが知られているが、デキストラン単独投与に比べ、デキストランを L. casei subsp. casei と併行投与した場合は、高い効果が維持され、相乗効果が大きい事が確認された。

[0007]

本発明は、以上のようにして達成された。本発明の要旨は、以下のとおりである。

- (1) ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイを選択的に増殖させるための、 デキストランを含む菌増殖促進用組成物。
- (2) さらに、ラクトバシラス・カゼイ 亜種 カゼイを含む(1)に記載の 菌増殖促進用組成物。
- (3) デキストランの分子量が2,000~4,000万である(1)に記載の菌増殖促進用組成物。
- (4) (1)~(3)のいずれかに記載の菌増殖促進用組成物を含む医薬組成物。
- (5) (1)~(3)のいずれかに記載の菌増殖促進用組成物を含む健康用食品。
 - (6) (1)~(3)のいずれかに記載の菌増殖促進用組成物を含む飼料。

[0008]

【発明の実施の形態】

本発明の組成物は、L. casei subsp. caseiを選択的に増殖させるための、デ

キストランを含む菌増殖促進用組成物、及び、さらにL. casei subsp. casei を含む該菌増殖促進用組成物である。本発明の組成物に用いられるデキストランは、当業者によく知られた通常の方法により合成、調整等を行うことが可能である。また、本発明に用いられるL. casei subsp. caseiの培養、遺伝子組換え等については、当業者によく知られた通常の方法によって行うことができる。

[0009]

(本発明に用いられるデキストランの説明)

デキストランはα1,6結合を主体としたグルコースの多糖体である。本発明に用いられるデキストランとしては、例えば、市場で入手したものを用いてもよく、または、リューウコノストク(Leuconostoc)属、ストレプトコッカス(Stre ptococcus)属からなる群より選ばれる細菌、例えば、リューウコノストク・メゼンテロイデス(Leuconostoc mesenteroides)等を、通常の培養条件にて、例えば、ショ糖含有栄養培地で培養して得られたものを用いてもよい。

[0010]

(本発明に用いられるデキストランの分子量)

本発明に用いられるデキストランの分子量としては、分子量が2,000~4,000万、好ましくは4,000~500万、更に好ましくは4,000~20万である。なお、デキストランの分子量が2,000未満であると、L. casei subsp. casei以外の細菌が増殖することがあるため好ましくない。本発明に用いられるデキストランとしては、例えば、上記細菌の培養により得られたデキストランをそのまま、または、更にこれを部分的加水分解処理して適当な分子量のデキストランにしたものを用いることが可能である。

[0011]

(本発明に用いられるL. casei subsp. casei)

本発明においてL. casei subsp. caseiは、生菌または発育増殖可能な凍結乾燥菌体等の形態で使用することができる。本発明に用いられるL. casei subsp. caseiは、野生型の他、本発明の菌増殖用組成物に含まれるデキストランに対する資化性を損なわない範囲におけるL. casei subsp. caseiの遺伝子組換え体を用いることもできる。また、L. casei subsp. casei由来のデキストラン資化性



に関与する遺伝子を他の微生物に導入した遺伝子組換え体を用いることもできる。好ましくは、遺伝子組換え体は、L. casei subsp. caseiに遺伝子組換えによって新たな生物学的活性を発現させた新規微生物、またはL. casei subsp. casei由来のデキストラン資化性に関与する遺伝子を他の微生物に導入した別の新規微生物である。

[0012]

本発明の組成物は、L. casei subsp. caseiを選択的に増殖させるための、デキストランを含む菌増殖促進用組成物、及び、さらにL. casei subsp. casei を含む該菌増殖促進用組成物である。本発明の組成物は、デキストラン、または、さらにL. casei subsp. caseiを含むこと以外は、当業者によく知られた通常の方法を採用し、調製、投与等をすることが可能である。

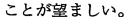
[0013]

(本発明の組成物の投与形態)

本発明の組成物は、デキストラン単体、またはデキストランとL. casei subsp. caseiの混合物であってもよいが、好ましくは、これらを製剤学上よく知られた製剤学的に許容し得る希釈剤乃至担体等と組合わせて、デキストランを含む固状、半固状または液状の組成物、または、デキストランと L. casei subsp. caseiを共に加工した固状、半固状または液状の組成物として提供することができる。 なお、本発明の組成物とは、本発明のデキストランとL. casei subsp. caseiを組み合わせた形態の他、本発明のデキストランとL. casei subsp. caseiを個別に加工したものを使用時に組み合わせる形態を含む。本発明の組成物における希釈剤乃至担体等の含有量は目的や用法に応じて適宜変化させられ、特に制限されるものではないが、一般的に組成物重量に基づいて約0.1~約99.9重量%、好ましくは約1~約99重量%、更に好ましくは約5~約95重量%の含有量を例示することができる。

[0014]

尚、液状でデキストランと L. casei subsp. caseiを併存させると、菌の資化によりデキストラン含量が次第に減少していくので、長期間の併存は避ける方が好ましい。そこで、個別に加工・包装し、摂取時に混合するか、個別に摂取する



[0015]

本発明の医薬組成物は、本発明の組成物単体であってもよいが、好ましくは、これらを薬学上よく知られた薬学的に許容し得る希釈剤乃至担体等と組合わせて、軟カプセル剤、硬カプセル剤、顆粒剤、丸剤、散剤、錠剤、シロップ剤、トローチ剤、エリキシル剤等の如き剤型に調製されたものであってもよい。このような剤型への調製手段は当業者によく知られている。このような剤型への調製において、各剤型に適した薬学上よく知られた薬学的に許容し得る希釈剤乃至担体等を更に含有させることができる。

本発明の医薬組成物を、ヒトや動物等の腸内においてL. casei subsp. casei を選択的に発育増殖・定着させ、または、腸内に常在するL. casei subsp. casei を腸内で選択的に発育増殖させ、L. casei subsp. casei由来の種々の生物学的活性を生体内で持続させるための医薬として用いることができる。

本発明の医薬組成物の調製において、本発明の組成物の添加量は、下記本発明の組成物の投与量及び投与周期に関する記載を参照して適宜決定することができる。

[0016]

本発明の健康用食品は、本発明の組成物と、食品や飲料等の組成物を含むものである。なお、本発明の健康用食品とは、本発明の組成物と食品や飲料等の組成物を個別に加物を組み合わせた形態の他、本発明の組成物と食品や飲料等の組成物を個別に加工したものを摂取時に組み合わせる形態を含む。このような食品または飲料組成物としては、例えば、キャンディー、チョコレート、ビスケット等の菓子類、パンや麺類、粉末及び液体等の飲料、ヨーグルト等の乳製品等を挙げることができる。特にヨーグルトの場合、このL. casei subsp. caseiを使ってヨーグルトを製造することができ、摂取時にデキストランを混合するか、個別に摂取することが望ましい。

本発明の飼料は、本発明の組成物と、家畜・家禽や魚類、ペット等の配合飼料を含むものである。なお、本発明の飼料とは、本発明の組成物と飼料組成物を組み合わせた形態の他、本発明の組成物と飼料組成物を個別に加工したものを摂取

時に組み合わせる形態を含む。

本発明の健康用食品または飼料をヒトや動物等の腸内においてL. casei subsp. caseiを選択的に発育増殖・定着させ、または、腸内に常在するL. casei subsp. caseiを腸内で選択的に発育増殖させ、L. casei subsp. casei由来の種々の生物学的活性を生体内で持続させるために用いることができる。

本発明の健康用食品及び飼料の調製において、本発明の組成物の添加量は、下 記本発明の組成物の投与量及び投与周期に関する記載を参照して適宜決定するこ とができる。

[0017]

(本発明の組成物の投与量及び投与周期)

本発明の組成物の投与量としては、組成物中に含まれるデキストランの投与量として、0.01mg~2g/kg体重・日、好ましくは0.1mg~1g/kg体重・日、更に好ましくは1mg~100mg/kg体重・日であり、少なくとも本発明のデキストランを含む組成物を通常毎日投与することが好ましい。なお、L. casei subsp. casei は本来ヒトや動物等の腸内常在菌であるが、L. casei subsp. caseiの生物学的活性の確実な効果を誘導するためには、生菌または発育増殖可能な凍結乾燥菌体を少なくとも1回、好ましくは適当な間隔で投与することが好ましい。また、より確実な効果を誘導するために、毎日投与することもできる。

[0018]

(本発明の組成物の適用対象)

本発明の組成物は、ヒト含む哺乳類、鳥類、爬虫類、魚類、甲殻類、昆虫等あらゆる生物を対象とすることができる。

[0019]

(本発明の組成物により付与及び/または向上されることが期待できる生物学的 活性)

免疫賦活作用の他、一般的に言われている乳酸菌の有する生物学的活性、例えば、抗腫瘍、血圧降下、抗酸化、抗潰瘍、抗HIV、脂質代謝改善、悪性腫瘍再発抑制、抗炎症、自己免疫疾患予防・抑制、血清コレステロール低下、血糖低下

、IgE抗体産生抑制、抗アレルギー、インターロイキン12産生促進、ミネラル吸収促進、ミネラル強化、アルコール吸収代謝調整、尿路感染症予防治療、有害物質産生抑制、整腸、便秘防止、美容、高アンモニア血症や肝性脳症等の治療・防止、感染予防、糞便悪臭抑制、家畜・家禽腸内pH低下、生育向上、肥育促進、及び産卵助長等の作用が期待できる。

[0020]

【実施例】

以下、本発明を実施例によって、更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限 定されるものではない。

[0021]

【実施例1】 ショ糖を主原料としたデキストランの製造方法

ショ糖を主原料とした培地(ショ糖含有栄養培地)に、乳酸菌の一種である Leuconostoc mesenteroides を接種し、25%、24時間、嫌気性下で培養した後、培養上澄にメタノールを加え、得られた沈殿物を蒸留水に溶解し、不溶物を除いた後に、再度メタノールを加え、得られた沈殿物を蒸留水に再溶解し、噴霧乾燥をしてデキストランを得た。更にこれを部分的加水分解処理してメタノール分画、噴霧乾燥を経て各種分子量のデキストランを得た。

[0022]

【実施例2】 腸内細菌のデキストラン資化性試験

分子量(数平均) 10,0000 のデキストラン(以下の実施例においても特に規定しない場合はこの分子量のデキストランを用いる)を0.5%添加したPYF培地(ペプトンイーストエキストラクトフィルデス液体培地)(Peptone yeast extract Fildes solution broth)に各種腸内関連細菌を接種し、デキストランの資化性を調べた。その結果、L. casei subsp. casei の2株(JCM1134 及びJCM129)でデキストランの資化性を確認することができた。しかし、他のLactobacillus属やビフィドバクテリウム(Bifidobacterium)属等の乳酸菌、及び、その他の腸内関連細菌に関しては、デキストランの資化性は見られなかった。(表1参照)

[0023]

【表1】

[表1-1]腸内関連細菌のデキストラン資化性

	菌名		デキストラン
			資化性
Lactobacillus	casei subsp. casei	JCM 1134	+
	casei subsp. casei	JCM 8129	+
	acidophilus	#527	_
	acidophilus	JCM 1132	_
	agilis	JCM 1187	_
	amylovorus	JCM 1126	
	aviarius subsp. aviarius	JCM 5666	-
	brevis	JCM 1059	_
	buchneri	JCM 1115	-
	casei subsp. alactosus	JCM 1133	_
	casei subsp. fusiformis	JCM 1177	_
	casei subsp. plantarum	JCM 8136	
	casei subsp. pseudoplantarum	JCM 1161	_
	casei subsp. rhamnosus	JCM 1136	_
	crispatus	JCM 1185	_
	curvatus	JCM 1096	_
	delbrueckii subsp. bulgaricus	JCM 1002	-
	delbrueckii subsp. lactis	JCM 1248	
	fermentum	JCM 1173	_
	gallinarum	JCM 2011	-
	gasseri	JCM 1131	
	johnsonii	JCM 2012	_
	oris	JCM 11028	_
	paracasei subsp. paracasei	JCM 1053	_
	plantarum	IFO 3070	-
	reuteri	JCM 1112	_
	salivarius subsp. salicinius	JCM 1150	
	salivarius subsp. salivarius	JCM 1231	_
Clostridium	butyricum	JCM 1391	_
	perfringens	JCM 1290	_
Klebsiella	pneumoniae subsp. pneumoniae	JCM 1662	
Fusobacterium	varium	JCM 3722	_
Enterococcus	faecalis	JCM 5803	_
	faecium	JCM 5804	
Eubacterium	limosum	JCM 6421	_
Propionibacterium	acnes	JCM 6425	_
Bacteroides	fragilis	ATCC 25285	_
Escherichia	coli	IFO 3972	_
Bacillus	subtilis subsp. subtilis	IFO 3134	_

[0024]

【表2】

[表1-2]腸内関連細菌のデキストラン資化性

菌名		菌株名	デキストラン 資化性
Bifidobacterium	adolescentis	JCM 1275	_
	angulatum	JCM 7096	_
	animalis	JCM 1190	_
	asteroides	JCM 8230	
	bifidum	JCM 1209	_
	boum	JCM 1211	-
	breve	JCM 1192	-
	catenulatum	JCM 1194	_
	choerinum	JCM 1212	_
	coryneforme	JCM 5819	_
	cuniculi	JCM 1213	-
	dentium	JCM 1195	
	gallicum	JCM 8224	_
	gallinarum	JCM 6291	_
	indicum	JCM 1302	-
	infantis	JCM 1222	
	longum	JCM 1217	-
	magnum	JCM 1218	_
	merycicum	JCM 8219	
	minimum	JCM 5821	_
	pseudocatenulatum	JCM 1200	_
	pseudolongum subsp. globosum	JCM 5820	_
	pseudolongum subsp. pseudolongum	JCM 1205	_
	pullorum	JCM 1214	_
	ruminantium	JCM 8222	
	saeculare	JCM 8223	_
	subtile	JCM 5822	-
	suis	JCM 1269	_
	thermophilum	JCM 1207	

[0025]

更に、L. casei subsp. casei の 2株でデキストランの分子量の違いによる資化性を調べた。その結果、試験に供した全ての分子量のデキストランでデキストランの資化性を確認することができた。しかし、分子量が小さい方が資化されやすい傾向があった。(表 2 参照)

[0026]

【表3】

[表2]デキストランの分子量による資	化性の違い
--------------------	-------

デキストラン	L. casei subsp. case	
分子量	JCM 1134	JCM 8129
. 2,000	+++	+++
4,000	+++	+++
7,000	++	++
10,000	++	++
14,000	++	++
40,000	++	++
200,000	+	+
2,000,000	+	+

[0027]

【実施例3】 マウス糞便中の L. casei subsp. casei 菌数に与えるデキストランの影響

8週齢のBALB/c雄マウス12匹を6匹ずつ2群に分けた。各群を(1)コントロール群と(2)デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1)には通常食を、(2)にはデキストランを通常食1kgあたり75mg添加して与えた。試験開始より3日間にわたりどちらの群にも L. casei subsp. casei をマウス1匹あたり106個経口接種した。28日目に解剖し大腸より採取した糞便をリン酸緩衝生理食塩水(PBS)で段階希釈してデキストラン添加LB培地に塗抹し37℃48時間培養して、コロニーをグラム染色で確認した上で、糞便中の L. casei subsp. casei 菌数を求めた。その結果、デキストラン群の L. casei subsp. casei 菌数を求めた。その結果、デキストラン群の L. casei subsp. casei 菌数はコントロール群のそれに比べて有意に多かった。(図1参照)

[0028]

【実施例4】 抗原経口投与における体液性免疫のデキストランによる増強

8週齢のBALB/c雄マウス30匹を6匹ずつ5群に分けた。各群は、(1)コントロール群、(2)BSA(牛血清アルプミン)群、(3)BSA+ L. casei subsp. casei 群、(4)BSA+デキストラン群、(5)BSA+ L. casei subsp. casei + デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1)、(2)と(3)には通常食を、(4)と(5)にはデキストランを通常食1kgあたり75mg添加して与え

た。試験開始より3日間にわたり(3)と(5)には L. casei subsp. casei をマウス1匹あたり 10^6 個経口接種した。3、4日目に(2) \sim (5)にはBSAをPBSに10mg/m1の濃度で溶解し、マウス1匹あたり1mg(100μ 1)経口投与した。33、34日目に(2) \sim (5)には3、4日目と同様にBSAをマウス1匹あたり1mg経口投与した。その5日後に眼下静脈より採血し、抗BSA抗体価をELISAにより調べた。その結果、(5)BSA+ L. casei subsp. casei +デキストラン群で特異抗体価が有意に高かった。(図2参照)

[0029]

【実施例 5 】 抗原経口投与における細胞性免疫のデキストランによる増強 8週齢のBALB/c雄マウス 3 0 匹を 6 匹ずつ 5 群に分けた。各群は、(1) コントロール群、(2) B S A 群、(3) B S A + L. casei subsp. casei 群、(4) B S A + デキストラン群、(5) B S A + L. casei subsp. casei 群、(4) B S A + デキストラン群、(5) B S A + L. casei subsp. casei +デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1)、(2) と(3) には通常食を、(4) と(5) にはデキストランを通常食 1 k g あたり 7 5 m g 添加して与えた。試験開始より 3 日間にわたり(3) と(5) には L. casei subsp. casei をマウス 1 匹あたり 1 0 6個経口接種した。 3、4 日目に(2)~(5) には、B S A を P B S に 1 0 m g / m l の濃度で溶解し、マウス 1 匹あたり 1 m g (100 μ 1) 経口投与した。 3 3、3 4日目に(2)~(5) には 3、4 日目と同様にB S A をマウス 1 匹あたり 1 m g 経口投与した。その5日後、B S A を P B S に溶解し、マウス耳朶の皮内に投与し、24、48、72時間後に耳朶の厚みを測定した。その結果、(5) B S A + L. casei subsp. casei +デキストラン群の耳朶の厚みが有意に増加していた。(図3参照)

[0030]

【実施例 6 】 抗原皮下投与における体液性免疫のデキストランによる増強 8 週齢のBALB/c雄マウス 3 0 匹を 6 匹ずつ 5 群に分けた。各群は、(1) コントロール群、(2) B S A 群、(3) B S A + L. casei subsp. casei 群、(4) B S A + デキストラン群、(5) B S A + L. casei subsp. casei +デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1)、(2)と(3)には通常食を、(4)と(5)にはデキストランを通常食 1 k g あたり 7 5 m g 添加して与えた。試験開始より 3 日

間にわたり(3)と(5)には L. casei subsp. casei をマウス1匹あたり 10^6 個経口接種した。3日目にFIA(フロイント不完全アジュバント)(Freund's incomplete adjuvant)を用いて、それぞれ、(1)にはPBS(リン酸緩衝生理食塩水)+FIA、(2)~(5)にはBSA5mg/m1+FIAをそれぞれ1:1で乳化させ、1匹あたり 200μ 1を足蹠の皮下に投与した。35日目に3日目と同様にして追加免疫を行い、その5日後に眼下静脈より採血し、抗BSA抗体価をELISAにより調べた。その結果、(5)BSA+ L. casei subsp. casei +デキストラン群で特異抗体価が有意に高かった。(図4参照)

[0031]

【実施例7】 抗原皮下投与における細胞性免疫のデキストランによる増強

8週齢のBALB/c雄マウス 3 0 匹を 6 匹ずつ 5 群に分けた。各群は、(1)コントロール群、(2) B S A 群、(3) B S A + L. casei subsp. casei 群、(4) B S A + デキストラン群、(5) B S A + L. casei subsp. casei +デキストラン群とした。実験開始より試験期間を通して、(1)、(2)と(3)には通常食を、(4)と(5)にはデキストランを通常食 1 k g あたり 7 5 m g 添加して与えた。試験開始より 3 日間にわたり(3)と(5)には L. casei subsp. casei をマウス 1 匹あたり 1 0 6個経口接種した。 3 日目にFIAを用いて、それぞれ、(1)にはPBS+FIA、(2)~(5)にはB S A 5 m g / m l + F I A をそれぞれ 1 : 1 で乳化させ、1 匹あたり 2 0 0 μ l を足蹠の皮下に投与した。 3 5 日目に 3 日目と同様にして追加免疫を行い、その 5 日後、B S A を P B S に溶解し、マウス耳朶の皮内に投与し、2 4、48、72時間後に耳朶の厚みを測定した。その結果、(5) B S A + L. casei subsp. casei +デキストラン群の耳朶の厚みが有意に増加していた。(図 5 参照)

[0032]

【発明の効果】

本発明によれば、L. casei subsp. caseiを随時摂取しなくても、L. casei subsp. caseiをヒトや動物等の腸内で選択的に発育増殖・定着させることで、また腸内に常在するL. casei subsp. caseiを腸内で選択的に発育増殖させることで、L. casei subsp. casei由来の種々の生物学的活性を生体内で持続させること

ができる。

【図面の簡単な説明】

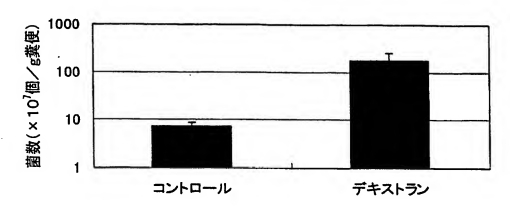
- 【図1】 図1は、マウス糞便中のL. casei subsp. casei 菌数に与えるデキストランの影響を示す図である。
- 【図2】 図2は、抗原経口投与における体液性免疫のデキストランによる増強の結果を示す図である。
- 【図3】 図3は、抗原経口投与における細胞性免疫のデキストランによる増強の結果を示す図である。
- 【図4】 図4は、抗原皮下投与における体液性免疫のデキストランによる増強の結果を示す図である。
- 【図5】 図5は、抗原皮下投与における細胞性免疫のデキストランによる増強の結果を示す図である。

【書類名】

図面

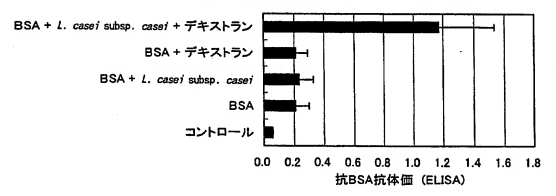
【図1】

マウス糞便中の L casei subsp. casei 菌数に与える デキストランの影響



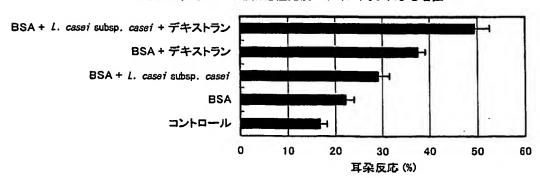
【図2】

抗原経口投与における体液性免疫のデキストランによる増強



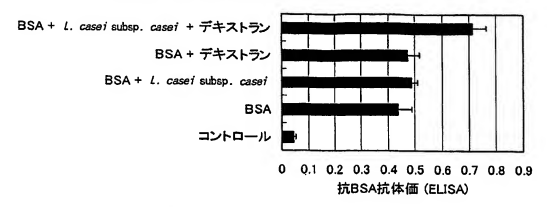
【図3】

抗原経口投与における細胞性免疫のデキストランによる増強



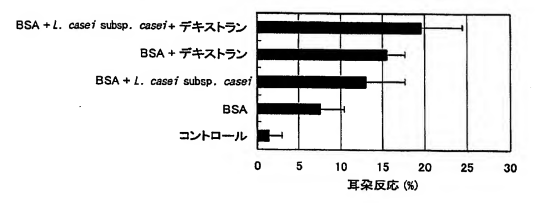
【図4】

抗原皮下投与における体液性免疫のデキストランによる増強



【図5】

抗原皮下投与における細胞性免疫のデキストランによる増強



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 L. casei subsp. caseiを随時摂取しなくても、L. casei subsp. caseiをヒトや動物等の腸内で選択的に発育増殖・定着させることで、また腸内に常在するL. casei subsp. caseiを腸内で選択的に発育増殖させることで、L. casei subsp. casei由来の種々の生物学的活性を生体内で持続させる。

【解決手段】 L. casei subsp. casei を選択的に増殖させるための、デキストランを含む菌増殖促進用組成物を提供する。

【選択図】 図1

特願2002-212336

出願人履歴情報

識別番号

[000243962]

1. 変更年月日

1990年 9月 3日

[変更理由]

新規登録

住 所

愛知県名古屋市西区笹塚町2丁目41番地

氏 名

名糖産業株式会社